

BEST AVAILABLE COPY

CATAPLASM

Publication number: JP60152414
Publication date: 1985-08-10

Inventor:

KOMATSU HIDEO

Applicant:

POLA KASEI KOGYO KK

Classification:

- international:

A61K9/70; A61K9/00; A61K9/127; A61K9/70;

A61K9/00; A61K9/127; (IPC1-7): A61K9/00; A61K9/70

- european:

A61K9/127

Application number: JP19840008500 19840123 Priority number(s): JP19840008500 19840123

Report a data error here

Abstract of JP60152414

PURPOSE:A cataplasm suitable for medical use, cosmetic used, etc., releasing an active substance to scalf skin without absorbing liposome endemically, showing sufficient medical effect, obtained by adding liposome containing an active substance to a cataplasm base component. CONSTITUTION:Liposome containing an active substance is added to a cataplasm base component, to give a cataplasm. Liposome containing an active substance, for example, can be obtained by dissolving a liposome film-forming material (lipid) in an organic solvent (e.g., chloroform, metahnol, etc.), distilling away the solvent to form a film (thin film of lipid), adding an aqueous solution of an active substance to the film, followed by shaking, stirring, etc. An active substance (e.g., anti-inflammatory agent, remedy for pimples, etc.) is added to liposome, which is added to a cataplasm base, to obtain a cataplasm capable of showing sufficient medical effect without causing various problems.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(C) WPI/Derwent

AN - 1985-233761 [25]

A - [001] 014 04- 06- 074 075 076 09- 141 143 144 155 163 166 169 170 171 230 231 24- 240 252 431 440 466 472 477 481 483 52& 525 55& 645 664 665 688 728

AP - JP19840008500 19840123

CPY - POKK

DC - A96 B07 D21 D22

DR - 0011-U 0076-U

FS - CPI

IC - A61K9/70

KS - 0044 0231 0409 1283 1319 1462 2001 2434 2482 2499 2528 2723 2761 2766 2820 3178 3198 3286

MC - A12-V01 A12-V04 B01-C02 B04-B01B B06-D01 B12-A07 B12-D06 B12-D07 B12-L02 B12-M02 D08-B09

M1 - [03] M423 M431 M782 M903 Q254 R033 R041 V772

M2 - [01] M431 M782 M903 M910 P420 Q254 R033 R041 S004 S132 S133 S134 S142 S217 S311 S317 S511 S517 S521 S603 S620 U520

M5 - [02] D014 D022 D601 G013 G100 H2 H211 H5 H541 H6 H602 H641 H8 J0 J012 J1 J171 J3 J331 M210 M211 M240 M272 M281 M311 M321 M342 M372 M391 M412 M431 M511 M520 M531 M540 M782 M903 M910 P420 Q254 R033 R041

M6 - [04] M903 P420 P432 P617 P942 P943 Q254 R033 R041 R111 R263

PA - (POKK) POLA KASEI KOGYO KK

PN - JP60152414 A 19850810 DW198538 006pp

PR - JP19840008500 19840123

XA - C1985-101452

XIC - A61K-009/70

AB - J60152414 Novel cataplasm for medical or cosmetic use comprises active substance-contg. Iiposome added to cataplasm base component. Liposome contg. active substance is used as carrier for drugs and applied to skin, liposome is adsorbed or broken at surface of skin and the active substance is released over the surface of skin without percutaneous absorption of liposome itself. The active substance is e.g. an antiinflammatory, antihistamine, antipsoriatic, wound treatment agent, melanogenesis inhibitor or skin softener.

- For example, kaolin (10.0 wt.%) was dispersed into purified water (35.0 wt.%) and a mixt. comprising Al(OH)3 (0.2 wt.%), NaCMC (1.0 wt.%), propylene glycol (10.0 wt.%) and glycerine (20.0 wt.%) was blended throughly. A soln. of lactic acid (1.4 wt.%) and indomethacin-contg. liposome (22.4 wt.%) was added and the mixt. coated over a nylon-PET nonwoven base to give a cataplasm.

IW - CATAPLASM ACTIVE COMPONENT RELEASE AGENT SKIN LIPOSOME ABSORB IKW - CATAPLASM ACTIVE COMPONENT RELEASE AGENT SKIN LIPOSOME ABSORB

NC - 001

OPD - 1984-01-23

ORD - 1985-08-10

PAW - (POKK) POLA KASEI KOGYO KK

TI - Cataplasm with active component in liposomes - which release agent on skin without liposome absorption

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開 '

[®] 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60 - 152414

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)8月10日

A 61 K 9/70 9/00 6742—4C 6742—4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6百)

❷発明の名称 パップ剤

②特 顧 昭59-8500

❷出 願 昭59(1984)1月23日

砂発 明 者 小 松

秀 雄

横浜市神奈川区高島台27番地の1 ポーラ化成工業株式会

社研究所内

⑪出 願 人 ポーラ化成工業株式会

静岡市弥生町六四八番地

社

砂代 理 人 弁理士 南 孝 夫

明 細 書

1. 発明の名称

ペップ剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. パップ剤基剤成分中に活性物質含有リポソ ームを添加せしめてなることを特徴とするパップ剤
- 3. 発明の詳細な説明

本発明者は、活性物質を含有したリポソームを薬物担体として皮膚に適用さすると、皮膚表面においてリポソームの吸着あるいは崩壊を経て、リポソーム自体は経皮吸収されることなく、含有活性物質が皮妻に放出されるとの知見を得て、これを、薬物の吸収を長時間にわたり効果的に持続することの必要なパップ剤に応用する

ことに成功した。本発明はかかる知見に基づく ものである。

一般にペップ削、すなわち、カオリン、グリ セリン、水および揮発性成分などを混和して奇 体を製し、とれを使用時にリント布などの布片 上に塗布して患部に貼布、消炎鎮痛などの効果 を期待するというペップ削は古くから知られて いる。また、使用の利便などのため、あらかじ めシート状の形態にしたパップ削もすでに数多 く市販されている。との輝のパップ削は、布ま たは不織布などのシート状支持体にあらかじめ パップ削費体を展延し薬而を適当な保護フィル ムで被覆しておき、使用に当つて保護フィルム を剥ぎとつて直ちに息部に貼付して使用できる ようにしたものであるが、その資体は通常、水 俗性高分子溶液あるいは樹脂などのエマルジョ ンに吸熱剤、保湿剤、粘着剤を添加し、さらに 有効成分を配合練合して得られている。しかし ながら、これらの従来のペップ剤においては、 音体中に薬物の有効成分が配合されていても、

特開昭60-152414(2)

実際には皮膚角質層のバリアー機能のため、その薬物の吸収量は少なく、充分な薬効は期待できないものであつた。これらの解決手段として、各種吸収促進剤の使用が一部に試みられているが、例えば皮膚の不可逆的変成の問題や皮膚に対する刺激性の問題があり、未だ有効適切な解決手段は得られていないのが現状である。

本発明者は、上記の間関点を解決すべく鋭意研究した結果、リポソーム中に活性物質を含有させ、それをパップ削蒸剤中に添加するととにより、種々の間関点を生ずることなく、充分な薬効が発揮し得るという新規な本発明のパップ削を提供することに成功した。

すなわち、本発明はパップ削蒸削成分中に活性物質含有リポソームを添加せしめてなることを特徴とするパップ削に関するものである。

本発明に適用される活性物質含有リポソームは、例えば次の如く作製される。

(1) リポソーム皮膜形成材料(脂質)を有機溶 媒に溶解し、該溶媒を留去して皮膜(脂質薄

膜)を形成した後活性物質水溶液又は活性物質パッファー水溶液を加え掘機・振機攪拌して活性物質含有リポソームを作製する。

- (2) リポソーム皮膜形成材料(脂質)と活性物質とを有機溶媒に溶解し、該溶媒を留去して皮膜(脂質溶膜)を形成した後、水又は水性溶液を加え振過・振過攪拌して活性物質含有リポソームを作製する。
- (3) リポソーム皮膜形成材料(脂質)を有機密媒に溶解し、該溶媒を留去して皮膜(脂質薄膜)を形成した後、水又は水性溶液又はバッファー水溶液を加え振盪・振過攪拌して作製されるリポソーム溶液に活性物質、水溶液又は活性物質バッファー水溶液を混合して活性物質含有リボソームとする。

上記の各活性物質含有リポソームは目的とする薬効、剤型等に応じて適宜選択され、その調製方法も、特定はされない。また、活性物質が水溶性の場合は(1)~(3)のリポソームの調製方法がいずれも有利に使用され、活性物質が脂溶性

の場合は(2)のリポソームの調製方法が有利に使用されるものである。上記(3)の方法は、水溶性活性物質が振嫌、掛拌や超音波処理に適さない物質を用いるときに特に有効である。

本祭明に適用される活性物質含有リポソーム の製造方法を詳細に述べると、例えば、リポソ - ム皮
聴形
成材料
(脂質) を 単独
で又は
これと 所望の脂溶性の活性物質とを有機溶媒に溶解し、 ナス型フラスコで減圧乾固することにより眩密 姓を留去して皮膜(脂質薄膜)を形成させた後、 水又は水性溶液又はパッファー水溶液あるいは 所留の水溶性の活性物質を含有した水溶液又は パッファー水溶液を添加し、相転移温度以上で 振獅、又は振盪攪拌してリポソーム溶液又は活 性物質含有リポソームを得る。との際、必要に 応じ相転移温度以上にて超音波処理を行つても よく、かくして所望のリポソーム(約0.2~104 程度の粒子)が得られる。(超音波処理が30秒 ~10分程度の場合マルチラメラーになりやすく、 60分~120分程度の場合ユニラメラーになりや

上記の如くして得られた活性物質含有リポンームはパップ削基剤成分中に必要費、例えば、リポソーム皮膜形成材料が、0.01~30重量多合有されるような量で添加して常法によりパップ、削を製造する。

本発明のパップ剤は、医療用あるいは化粧料 用等その用途に応じて有効に使用することもで きる。

本発明において使用される活性物質含有りポ ソームを製造するために用いられるリポソーム 皮膜形成材料(脂質)としてはリン脂質例えば、 卵黄レシチン、大豆レシチン、フォスフアチジ ルコリン、フォスフアチジルイノシトール、フ オスフアチジルエタノールアミン、フォスフア チジルセリン、スフインゴミェリン、 L・βーオ レオイルートー ペルミトイル + α - レシチン ジペルミトイルレシチン、ジミリストイルレシ チンプ等が挙げられ、これらを一種又は二種以 上あるいは混合物として用いることができる。 これらリン脂質に加え他のリポソーム皮膜形成 材料(脂質)として、例えばコレステロール、 エルゴステロール、トリグリセリド、コレステ ロールエステル、抗酸化剤(例、αートコフェ ロール)、糖の混合物、ジセチルフォスフェー ト、ステアリルアミン等を混在せしめてもよい。 本発明のパップ剤に適用される活性物質は水 溶性、脂溶性を問わず、皮膚外用剤として使用 することのできる物質は、いずれでもよい。例

31.2mgとジセチルフオスフェート 21.9mg から なるリポソーム皮膜形成材料中にマーカーと して ¹⁴C -ジャルミトイルフォスフアチジル コリン50 μ Ci (キューリー)を混和し、これ とプチルパラベン10 mgとを25 alのナス型フラ スコ中でクロロホルム 5 ml に発解し放圧乾間 させてクロロホルムを留去して脂質薄膜を形 成させ、これに水溶液10mを添加し、相転移 温度以上で振過物拌した後、超音波処理を2.5 分間施としリポソームを作製した。とれをLipl とする。マーカーとして140 - ジャルミトイ ルフオスフアチジルコリンの代わりに ¹⁴C -プチルパラペン 100 u Ci を添加して同様の方 法で作製したリポソームを Lip O とする。 Lip! によりレシチンの挙動を、 Lip [によ りリポソーム溶液中の活性物質の挙動を追う ことができる。

(2) 実験方法

 本発明のパップ削に適用される活性物質含有リポソームの経皮吸収の効果を確認するため、1*C で標式したリポソームの経皮投与後の挙動について全身オートラジオグラフイーの技法を用いて検討を行つた結果は次の通りであつた。

(1) 試料の調製

卵黄レシチン 127.7 哟 とコレステロール

を 1 x6 投与し閉塞して一定時間(6 時間~48 時間)放復した。

- ② 一定時間経過後、エーテルにより麻酔死させた後、ドライアイスーアセトンでモルモットを凍結し、オートクライオトームによつて504mのモルモット全身海切切片を作製した。
- ③ 次いて薄切切片を乾燥させた後、 X 粒フィルムと接触させて冷暗所に保存した。
- 一定時間(1週間~2ヶ月) 後に x 検フ イルムを現像し、^{1*}C からの P 線により 感 光した部分の同定を行い、^{1*}C の挙動につ いての知見を得た。

(3) 結 吳

1*Cープチルパラベンは投与後皮膚から体内へ移行し、6時間で既にポウコウに高い放射活性が見出された。一部小腸にも放射能が見出されており、との事から、1*Cープチルパラベンには、経皮吸収後、腎域→ボウコウを経て尿中排泄される経路と、肝臓→胆汁→小

特閱昭 60-152414 (4)

陽から葉中排泄される経路とが存在する事が 明らかとなつた。

1.c - ジパルミトイルフオスフアチジルコリンについては、投与後48時間に於いても、皮膚投与部位に 1.c の活性が見られるのみで体内への移行は検出されなかつた。

これらの実験結果から、本発明に係るリポソームがそれ自体経皮吸収されないが、含有活性物質は吸収されて体内に移行することが確認された。

なお、別に、水溶性物質を用いたリポソームの場合でも、 ¹⁴C - ジパルミトイルフオスフアチジルコリンの吸収は認められないことを確認した。

本発明のパップ剤における重要な特徴は、リボソーム皮膜形成材料としてリン脂質に加えてマイナス荷電を有する脂質を用いる場合、得られるリボソームが皮膚への吸着が特に著しいことである。かくるマイナス荷電を有する脂質は、脂質2重膜の構成々分としてリポソーム中に組

て機能するものである。上記リポソーム溶液 -ケラチンパウダー分配実験は次のように行つた。

(A) リポソーム溶液 (10 ml) の調製

(1) 試料の調製

下記第1 表に示されるリポソーム 皮膜形成材料にマーカーとして 2.5×10⁻² μ Ci / ml の 3H ージパルミトイルフォスフアチジルコリンを添加し、これとプチルパラベン10 mg と 25 ml のナス型フラスコ中でクロロホルムを留去して密解して、これに水溶液10 ml を 形質 関準 に を 登り上で 振 過 世 押 した 後 、 超 音 波 処理を 2.5 分間 施 こし 3 種 のリポソーム ®、 ®、 ®、 © をそれぞれ作製した。

第 1 表

サポソーム皮膜 形成材 桜体	卵黄レンチン	コレステロール	ステアリル アミン	ジセチルフオス フエート
(A) (+荷龍)	127.7 ^{mg}	31.2 ^{mg}	10.8 ^{mg}	-
(b) (中性)	127.7	31.2	_	_
() (一荷覧)	127.7	31.2	-	21.9 ^{mg} .

リポソームの皮膚への吸着に及ぼす荷電状態の影響について、リポソーム 密液・ケラチンパウダー 分配実験の方法を用いて検討したところ、マイナス荷電を有する脂質を用いるリボソームが顕著に皮膚に吸着することが見出された。 従つて、この吸着により、活性物質を含有したリポソームは活性物質を皮膚表面に選ぶ担体とし

(B) ケラチンパウダーの調製

人の手掌、足裏から角化した皮膚角質層を 採取、乾燥後粉末として 100 ~ 200 メッシュ 画分を実験に用いた。

(2) 実験方法

- ① 上記(A)により調製した各リポンーム2ml とケラチンパウダー20mgをバイヤルビンに 採取し、37℃で混和後、静蔵する。
- ② 一定時間経過後にバイヤルビン中の溶液をサンプリングし、その溶液について³Hのカウント測定すると共に、ケラチンパウダーに吸着した³Hのカウント測定を行つた。
- ③ 分配係数は次のとおり算出した。

分配係数= 単位重量当りのケラチンパウダー中の³H 単位重量当りの溶液中の³H

(4) 検体である3種のリポソームの分配係数を第1図を以て示す。

(3) 結 果

第1図より、20時間経過後においてもプラス荷電の脂質を用いたリポソーム@の場合殆

んどケラチンへの吸着は認められない。また、荷電物質を用いないリポソーム®の場合、わずかに吸着が認められるのみであつた。一方、 とれらに対し、マイナス荷電の脂質を用いた リポソーム®のものは著しくケラチンへ吸着 することが観察された。

なお、プチルパラペンに代えて、水溶性物質としてグルコースを用いて同一のマーカーを使用し別法で作製したリポソームについても、マイナス荷電を有する脂質による皮膚に対する期著な吸着が確認された。

次に、 本発明のパップ剤に用いられる活性物質含有リポソームの製造例を述べる。

製造例1

.

卵鉄 レンチン 638.5 呵、コレステロール 156 呵、ジセチルフオスフェート 109.5 呵を 100 ml のナス型フラスコ中でクロロホルム 30 ml に溶解し滅圧乾固させてクロロホルムを留去して脂質 薄膜を形成させた。これにヒドロコーチソン 25 呵を含有した水溶液 10 ml を添加し室温で振盪 投

間 施 と し、 次 い で ヒ ド ロ コ ーチ ソン 0.2 多 を 含有 し た 水 俗 液 10 ml を 混合 し て 約 0.2 ~ 10 μ 程度 の 粒子の ヒ ド ロ コ ーチ ソン 含有 リ ポ ソ ー ム 約20.3 タ を 得 た 。

後記本発明実施例1で得られた基剤と、この 恭削中のインドメタシン含有リポソームに替え てインドメタシンそのものを用いた通常のペッ プ剤用基剤とを用いて、それぞれについて、カ ラゲニン足浮腫に対する抑制作用の実験を行つ た。実験方法としては、ラット1群8例を対象 として1 まカラゲニン 0.05mlを皮下注射して浮 順を発生せしめ、注射後、浮順発生部位にすぐ **にパップ削(ガーセ0.5 cm×1.0 cmを有する幹** そう荷タイプのペップ剤のガーゼ部分に上記各 ペップ剤用基剤 100 吻を含浸せしめたもの)を 展着し、2時間後、これを除去し、さらに1時 間後において浮腫の重量測定を行つてカラゲニ ン浮腫に対する抑制効果を算出した。その結果、 本発明のパップ剤は、明らかに通常のパップ剤 にくらべ、顕著な抑制作用を有することがみと

拌した後、0℃で超音波処理を2分間施として 約0.2~10 4 程度の粒子のヒドロコーチゾン含 有リポソーム約10.99を得た。

製造例 2

製造例3

大豆レンチン 255.4 mをナス型フラスコ中でクロロホルム10 md に密解し滅圧乾固させてクロロホルムを留去して脂質薄膜を形成させた。 これに精製水10 md を添加し室温で振盪攪拌してリポンーム溶液を得た後、0℃で超音波処理 2 分

められ、リポソームによる経皮吸収の促進効果とそれに伴い薬物の吸収量が高められたことが 確認された。

奥施例1

精製水 35.0 重 数 5 に カ オ リ ン 10.0 重 最 5 を分散させ、 これに 水酸化 アルミニウム 0.2 重 最 5 、カルポキンメチルセルロースナトリウム 1.0 重 最 5 、プロピレングリコール 10.0 重 る 5 などびグリセリン 20.0 重 量 5 からなる混合物を 加え充分混練し、 次に 乳酸 1.4 重 書 5 とインドメタンン含有リポソーム (製造例 2 により 得られたもの) 22.4 重 量 5 の混合溶液を 加え均一に なるまで 混練し、 得られた 基剤をナイロン / PET 不職布よりなる 5 布上に 均一に 展 延 2 布しパップ剤を 得た。

奥施例2

精製水 40.0 重量 あにベントナイト 5.0 重量 5 を分散させ、これに水酸化アルミニウム 0.2 重量 5、カルボキンメチルセルロースナトリウム 0.5 重量 5 および グリセリン 20.0 重量 5 からな

特開昭 60-152414 (6)

る混合物を加え接押する。次にポリアクリル取 ナトリウム 3.0 重量 が、1.3 ープチレングリリ ール 5.0 重量がよびグリセリン 5.0 重量が 混合物を加え充分混練し、次に乳酸 1.5 重量 例 とにドロコーチ ソン 含有リポソーム(製 務 所 後 により得られたもの) 19.8 重量がの混合 額 を 加えた なまで混練し、 得られた 基別 か かれた なるまで混練し、 得られた 基別 か オル状の 基布上に 均一に 展延 逸布し ペップ 削を 得た。

实施例3

San Park Control

精製水 40.0重量 f にカオリン 5.0 重量 f と ベントナイト 3.0 重量 f の混合物を分散させ、とれに水酸化アルミニウム 0.2 重量 f 、カルボキシメチルセルロースナトリウム 1.0 重量 f をよび グリセリン 20.0 重量 f から なる混合物を加え 充 分混練し、次に乳酸 1.5 重量 f とヒドロコーチソン含有リポソーム (製造 f) により得られた るまで混練し、得られた 基剤をナイロン/ PET 不織布よ

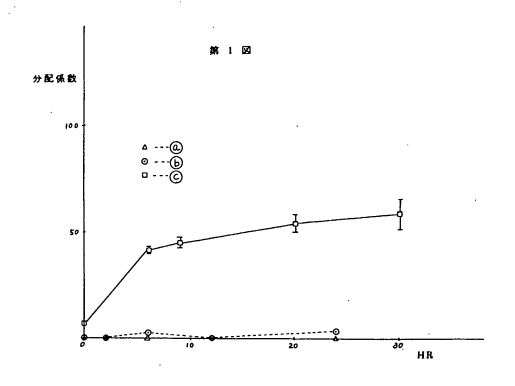
りなる基布上に均一に展延盛布しパップ剤を得た。

本発明のパップ剤は、パップ剤としてその閉塞効果により、角質層水和をもたらし、その結果として皮膚バリアー能を低下せしめる特徴を有するだけでなく、リポソームをパップ剤中に賦型化することにより、リポソームの薬物担体としての効果及び薬物濃度の増大効果を有するものが提供される。

4. 図面の簡単な説明

第1図は前述のリポソーム溶液-ケラチンパウダー分配実験の結果を示したもので、@はプラス荷電を有する脂質を用いてなるリポソーム、 ®は荷電脂質を有しないリポソーム、@はマイナス荷電を有する脂質を用いてなるリポソーム
である。

> 特許出願人 ポーラ化成工業株式会社 代理人 弁理士南 孝 夫 (を) (計画的)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.